

This Page Is Inserted by IFW Operations
and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

**As rescanning documents *will not* correct images,
please do not report the images to the
Image Problem Mailbox.**

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

Numéro de dépôt: 81401299.3

Date de dépôt: 13.08.81

Int. Cl.²: C 07 C 103/49
 C 07 C 103/50, C 07 C 103/76
 C 07 C 103/85, C 07 D 211/70
 C 07 D 295/18, A 61 K 31/16
 A 61 K 31/395

Priorité: 27.08.80 FR 8018609

Date de publication de la demande:
03.03.82 Bulletin 82/9

Etats contractants désignés:
AT BE CH DE FR GB IT LI LU NL SE

Demandeur: SANOFI, société anonyme
 40, Avenue George V
 F-75008 Paris(FR)

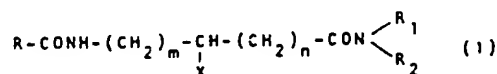
Inventeur: Chambon, Jean-Pierre
 Chemin des Truquets Route de Montpellier
 F-34570 Montarnaud(FR)

Inventeur: Mollimard, Jean-Charles
 782 rue des Combelles
 F-34980 St Gely du Fesc(FR)

Mandataire: Combe, André et al.
 CABINET BEAU DE LOMENIE 55 rue d'Amsterdam
 F-75008 Paris(FR)

Dérivés de l'acide amino-4 butyrique et les médicaments, actifs notamment sur le système nerveux central, en contenant.

La présente invention concerne de nouveaux dérivés de l'acide amino-4 butyrique de formule :



dans laquelle R est un groupe alkyle, cycloalkyle, phényle éventuellement substitué, m est 0 à 3 et n est 0 à 2, X est H ou alkyle ou phénylalkyle, R₁ et R₂ sont H, alkyle, aralkyle, cycloalkyle ou phényle, ou bien forment avec N un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons.

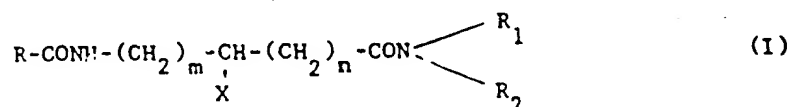
Elle concerne également un procédé de préparation desdits produits et les médicaments, actifs notamment sur le système nerveux central, contenant lesdits produits.

EP 0 046 707 A1

Dérivés de l'acide amino-4 butyrique et les médicaments actifs,
notamment sur le système nerveux central, en contenant.

La présente invention concerne des dérivés de l'acide amino-4 butyrique possédant des propriétés pharmacologiques sur le système nerveux central.

Plus particulièrement, l'invention concerne, en tant que produits nouveaux, des amides de l'acide amino-4 butyrique répondant à la formule générale :

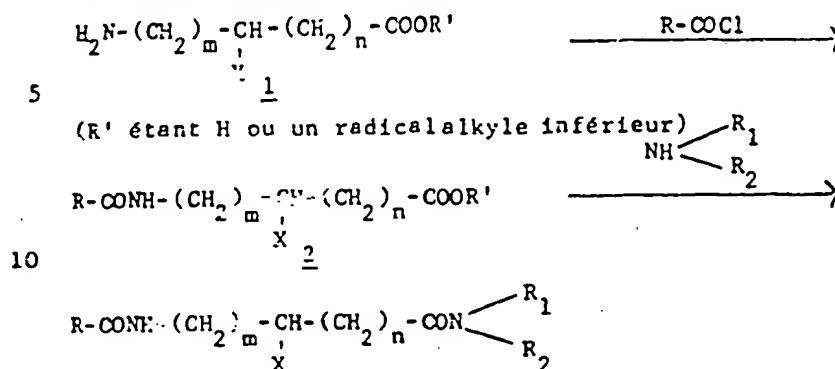


dans laquelle :

- R désigne un groupe alkyle droit ou ramifié ayant de 1 à 7 atomes de carbone ou un groupe cycloalkyle ;
- m représente un nombre entier de 0 à 3 ;
- n représente un nombre entier de 0 à 2, avec la condition que $m+n$ soit égal ou supérieur à 1 ;
- X représente l'hydrogène, un groupe alkyle inférieur (1 à 4 carbones), un groupe phénylalkyle dans lequel le groupe phényle est éventuellement substitué ;
- R_1 et R_2 considérés séparément désignent l'hydrogène, un groupe alkyle droit ou ramifié ayant de 1 à 18 atomes de carbone, un groupe aralkyle, un groupe cycloalkyle ou un groupe phényle éventuellement substitué ;
- ou encore
- R_1 et R_2 considérés ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés représentent un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comprenant éventuellement un second hétéroatome tel que la pyrrolidine, la morpholine, la pipérazine ou la pyridine et ses dérivés partiellement ou totalement hydrogénés.

Les composés de l'invention montrent des activités intéressantes sur le système nerveux central et peuvent en particulier être utilisés comme sédatifs, tranquillisants, hypnotiques et anxiolytiques.

Les composés selon l'invention peuvent s'obtenir selon le schéma réactionnel suivant :



15 A partir des aminoacides ou des aminoesters 1 composés connus, on obtient les acides amide 2 par action du chlorure d'acide R-COCl au sein d'un solvant convenable, tel que l'eau, l'éther ou un alcool aliphatique inférieur et en présence d'un accepteur d'hydracide minéral ou organique et, en particulier, la soude ou la triéthylamine.

20 Les acides ou esters amide 2 sont isolés du mélange réactionnel et, le plus souvent, sont utilisés tels quels sans purification pour l'étape suivante.

L'amidification (réaction avec $\text{HN} \begin{smallmatrix} \text{R}_1 \\ \text{R}_2 \end{smallmatrix}$) peut s'effectuer selon diverses méthodes.

25 Lorsque R' représente un radical alkyle inférieur, on fait la réaction de l'ester 2 sur l'amine $\text{HN} \begin{smallmatrix} \text{R}_1 \\ \text{R}_2 \end{smallmatrix}$ en solution dans un alcool aliphatique inférieur ou en utilisant un excès d'amine comme solvant. On opère en général à une température comprise entre environ 0 et environ 50°C et le plus souvent à température ambiante. La durée
30 de la réaction peut varier de l'heure à plusieurs jours.

Lorsque R' représente l'hydrogène, on effectue la réaction de l'acide 2 sur l'amine $\text{HN} \begin{smallmatrix} \text{R}_1 \\ \text{R}_2 \end{smallmatrix}$ soit en passant par l'intermédiaire de l'ester correspondant (transformation d'acide en un ester d'alcool aliphatique inférieur) soit en utilisant un anhydride mixte formé à partir de l'acide 2. Cet anhydride mixte est formé en faisant réagir l'acide sur le chloroformiate d'éthyle en présence d'un agent alcalin tel que la triéthylamine. On opère dans un solvant convenable tel que le tétrahydrofurane sans qu'il soit nécessaire d'isoler l'anhydride mixte obtenu. On opère en général à une température entre 0 et 40°C pendant une durée pouvant varier de 3 à 15 heures environ.

Les exemples suivants, nullement limitatifs, permettent de mieux comprendre la portée de l'invention.

EXEMPLE 1

Butyl-10 dioxo-4,9 diaza-5,10 tétradécane (CM 40039)

5 (I) $R = CH_3-(CH_2)_2-$; $m = n = 1$; $X = H$; $R_1 = R_2 = -(CH_2)_3CH_3$.

a) A une solution de 10,3 g d'acide amino-4 butyrique dans 110 ml d'une solution aqueuse de soude 2N refroidie dans la glace, on ajoute goutte à goutte, sous agitation, 11,7 g de chlorure de butyryle. Après la fin de l'addition, on poursuit l'agitation
10 pendant 4 h.

On lave la solution aqueuse avec du chlorure de méthylène, puis on acidifie la phase aqueuse et on la sature de chlorure de sodium. On extrait avec du chlorure de méthylène, sèche sur sulfate de sodium et évapore à siccité sous vide. Le résidu solide est
15 agité trois fois avec du pentane (300 ml), puis séché sous vide. Poids 9,1 g utilisé tel quel pour l'opération suivante.

b) On dissout l'acide obtenu ci-dessus (9,1 g) dans 200 ml de tétrahydrofurane sec. On ajoute 6,06 g de triéthylamine et 6,51 g de chloroformiate d'éthyle en maintenant la température
20 inférieure ou égale à 5°C. On laisse 1 h sous agitation, puis on ajoute goutte à goutte 7,74 g de dibutylamine. On laisse une nuit sous agitation à température ambiante.

On filtre l'insoluble et évapore le solvant à siccité. On reprend le résidu dans l'éther et lave la solution avec une solution diluée d'acide chlorhydrique, puis avec une solution diluée
25 de soude et, enfin, avec une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium. On sèche la solution étherée sur sulfate de sodium, évapore le solvant à siccité et distille le résidu sous vide. On obtient 6,2 g d'un liquide jaune pâle. E/O, 01 mm : 170°C.

30 EXEMPLE 2

On opère comme dans l'exemple 1, mais en faisant varier l'amine utilisée au paragraphe b).

On obtient ainsi les produits (I) : $R = CH_3(CH_2)_2$, $m = n = 1$, $X = H$, figurant dans le tableau I ci-après.

EXEMPLE 3

On opère comme dans l'exemple 1, mais en faisant varier, d'une part, le chlorure d'acide utilisé dans la première étape et, éventuellement, d'autre part, l'amine employée dans la

5 seconde étape.

On obtient ainsi les produits (I) rassemblés dans le tableau II ci-après.

EXEMPLE 4

Butyl-5 éthyl-12 méthyl-13 dioxo-6,11 diaza-5,10 pentadécane (CM 40195)

10 (I) $R = \text{CH}_3\text{CH}_2-\underset{\text{CH}_3}{\underset{|}{\text{CH}}}-\underset{\text{C}_2\text{H}_5}{\underset{|}{\text{CH}}}-$; $m = n = 1$; $X = \text{H}$; $R_1 = R_2 = -(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3$.

a) A 9,18 g du chlorhydrate de l'ester benzylique de l'acide amino-4 butyrique dissous dans 100 ml de tétrahydrofuranne, on ajoute 8,08 g de triéthylamine. On refroidit par un bain

15 de glace, puis on ajoute goutte à goutte 6,5 g de chlorure de l'acide éthyl-2 méthyl-3 pentanoïque. On laisse une nuit sous agitation à température ambiante, puis on filtre le mélange réactionnel et évapore le solvant à siccité.

On reprend le résidu dans l'acétate d'éthyle, lave

20 avec de l'eau puis avec une solution diluée de soude, à nouveau avec de l'eau, puis avec une solution diluée d'acide chlorhydrique et, finalement, avec une solution saturée de chlorure de sodium. On sèche la solution sur sulfate de sodium et évapore le solvant à siccité sous vide.

On obtient ainsi 11 g d'ester benzylique de l'acide

25 éthyl-7 méthyl-8 oxo-6 aza-5 décanoïque-1. On dissout cet ester (11 g) dans 150 ml d'éthanol à 96 et hydrogène à pression atmosphérique en présence de 1 g de palladium sur charbon à 10% de palladium. Après la fin de réaction, on filtre le catalyseur et évapore à sec

30 sous vide. Au résidu repris dans l'éther anhydre (100 ml), on ajoute 6 g de dicyclohexylamine et laisse une nuit à 0°C. On essore le sel formé et lave avec de l'éther. Poids 7,8 g.

Le sel ainsi obtenu est dissous dans 100 ml d'eau. On refroidit la solution dans la glace et acidifie par l'acide

35 chlorhydrique concentré jusqu'à pH = 1,5. On sature la solution de chlorure de sodium et extrait avec de l'acétate d'éthyle. On lave

trois fois la solution organique avec une solution saturée de chlorure de sodium, sèche sur sulfate de sodium et évapore à siccité.

On obtient ainsi 3,9 g de l'acide éthyl-7 méthyl-8 oxo-6 aza-5 décanoïque-1.

- 5 b) Suivant la technique de l'exemple 1 b), on fait réagir sur cet acide la dibutylamine. De la même façon, on obtient CM 40195 sous forme d'une huile; E./0,01 mm : 200°C.

EXEMPLE 5

Dioxo-4,12 diaza-5,13 heptadécane (CM 40387)

- 10 (1) $R = CH_2CH_2CH_2-$; $m = 3$; $n = 2$; $X = H$; $R_1 = H$; $R_2 = (CH_2)_3CH_3$.

- a) A une solution refroidie dans la glace de 5,2 g d'acide amino-7 heptanoïque dans 80 ml de soude 4N, on ajoute lentement sous agitation 4,8 g de chlorure de butyryle. On poursuit l'agitation pendant 4 h; puis on acidifie jusqu'à pH = 2 par 15 l'acide chlorhydrique. On extrait avec de l'acétate d'éthyle, sèche la solution sur sulfate de sodium et évapore le solvant à siccité sous vide.

On obtient une huile (4,2 g) qui cristallise. On recrystallise dans l'hexane; Fk : 68°C.

- 20 b) A la solution de 2,3 g de l'acide obtenu précédemment dans 30 ml de tétrahydrofurane sec, on ajoute 1,1 g de triéthylamine, puis 1,2 g de chloroformiate d'éthyle. On laisse 2 h sous agitation, puis additionne lentement la solution de 0,85 g de butylamine dans 5 ml de tétrahydrofurane. On laisse sous agita- 25 tion pendant 15 h à température ambiante, puis on ajoute de l'eau et extrait avec de l'acétate d'éthyle. On lave la solution organique avec une solution de carbonate de sodium, sèche sur sulfate de sodium et évapore le solvant à siccité. Le résidu est recrystallisé dans l'acétonitrile; Fk : 132°C.

30 EXEMPLE 6

En opérant comme dans l'exemple 5 à partir de différents aminoacides 1 et en faisant varier les réactifs R-COCl et

$\begin{matrix} R_1 \\ R_2 \end{matrix} \rangle NH$, on obtient les produits (I) réunis dans le tableau III

- 35 ci-après.

EXEMPLE 7

Dioxo-2,7 diazu-1,6 décane (CM 40401)

(I) $R = CH_3(CH_2)_2^-$; $m = n = 1$; $X = H$; $R_1 = R_2 = H$.

- a) A une solution de 17 g d'acide oxo-6 aza-5 nona-
 5 noïque-1 (obtenu selon l'exemple 1 a)) dans 500 ml d'éthanol absolu,
 on ajoute 10 ml d'acide sulfurique concentré et agite pendant
 4 jours à température ambiante. On évapore le solvant à 30°C sous
 vide et reprend le résidu dans l'eau glacée. On neutralise par
 addition de bicarbonate de sodium, puis on extrait avec du chlorure
 10 de méthylène. On sèche sur sulfate de sodium et évapore à siccité.

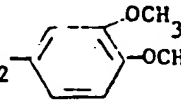
On obtient 16 g de l'ester éthylique attendu.

- b) On introduit les 16 g d'ester éthylique obtenu
 ci-dessus dans 300 ml d'une solution à 16% d'ammoniac dans le
 méthanol. On agite pendant 5 jours à température ambiante. On éva-
 15 pore le solvant à siccité et reprend le résidu par de l'éther. On
 essore le solide et lave avec de l'acétonitrile.

On obtient des cristaux incolores (10 g). Fk : 135°C
 (acétonitrile).

EXEMPLE 8

- 20 (Diméthoxy-3,4 benzyl)-6 dioxo-4,9 diaza-5,10 tétradécane (CM 40187)

(I) $R = CH_3CH_2CH_2^-$; $m = 0$; $n = 2$; $X = -CH_2-$  $R_1 = H$;
 $R_2 = -(CH_2)_3CH_3$

- On opère comme dans l'exemple 7, en remplaçant dans
 25 la première réaction le chlorure de chloro-4 benzoyle par une quan-
 tité équivalente de chlorure de butyryle.

De la même façon, on obtient le composé attendu sous
 forme d'un solide incolore; Fk : 152°C.

- Les produits obtenus selon l'invention ont été soumis à
 30 divers essais concernant leur activité pharmacologique et, en parti-
 culier, leur action sur le système nerveux central.

A) - ACTIVITE PHARMACOLOGIQUE1) - Effet sédatif et hypnotique.a) Etude de l'actographie.

- La mesure de l'actographie est effectuée chez la
 35 souris 45 min après l'administration du produit. On opère sur des

lots de 12 animaux, chacun d'eux étant isolé pendant 10 min avant la mesure. Le comptage des scores est effectué par coupure de deux faisceaux lumineux perpendiculaires.

Dans le tableau IV ci-après sont rassemblés les résultats obtenus avec divers produits de l'invention administrés à la dose de 500 mg/kg par voie orale. Les résultats sont exprimés en pourcentage de variation des scores obtenus par rapport à des animaux témoins non traités.

On peut constater que les produits se répartissent en deux groupes :

- ceux provoquant de l'hypomotilité tels que 40217, 40039, 40271, 40272, 40319; dans le cas où les animaux traités présentent une perte du réflexe de retournement, ce qui traduit l'effet de narcose propre du produit, on a noté PRR;
- ceux provoquant de l'hypermotilité, tels que 40142, 40398, 40397, 40404, 40253, 40355, 40209; pour préciser les résultats obtenus, l'étude pour deux produits a été reprise en effet-dose suivant le même protocole.

Les résultats obtenus figurent dans le tableau V ci-après.

b) Potentialisation de la narcose au pentobarbital.

Les produits à étudier ont été administrés per os chez la souris à la dose de 500 mg/kg, 1 h avant le pentobarbital injecté par voie intrapéritonéale à raison de 20 mg/kg.

On détermine le pourcentage des animaux ayant perdu le réflexe de retournement. Les résultats sont exprimés en pourcentage ou, dans quelques cas, en dose efficace 50 (DE 50) ou dose provoquant la narcose chez 50% des animaux traités.

Les résultats figurent dans le tableau VI ci-après.

c) Etude électroencéphalographique.

Pour mieux comprendre l'activité hypnotique des produits selon l'invention, une étude électroencéphalographique a été effectuée sur l'un d'eux, à savoir CH 40039.

Le 40039 est étudié à la dose de 350 mg/kg p. o. chez trois rats. Après une période d'habituation de 10 jours (période éclairée de 8 h à 20 h et période obscure de 20 h à 8 h), les

animaux sont enregistrés pendant 5 jours avec le solvant (gomme arabique à 10%), puis enregistrés pendant 4 jours pendant lesquels ils reçoivent le produit à 9 h chaque matin. Après cette administration chronique, les animaux sont enregistrés les 5 jours suivants (période de contrôle).

Résultats :

Les animaux sont enregistrés 24 h sur 24. L'étude statistique porte sur des tranches de 24 h. On fait une analyse globale sur les trois rats en cumulant les 15 journées témoins, les 12 journées de traitement, les 15 journées de contrôle. Dans chaque tranche horaire de 24 h, on évalue le temps d'éveil (EV), de sommeil lent (SL), de sommeil paradoxal (SP), de sommeil total (ST), ainsi que le rapport (en %) sommeil paradoxal/sommeil total (SP/ST) (voir tableau VII ci-après).

Pendant toute la période d'étude, les enregistrements n'ont pas révélé de modifications morphologiques du tracé encéphalographique.

Le produit provoque une diminution significative de l'éveil (-8,1%) corrélée à une augmentation significative du sommeil lent (+ 6,6%).

Cet effet persiste pendant la phase de contrôle.

2) - Effet anticonvulsivant.

L'effet anticonvulsivant a été déterminé vis-à-vis des crises convulsives provoquées par l'électrochoc ou par la bicuculline.

L'électrochoc (12,5 V pendant 0,5 s) est effectué chez la souris 60 min après l'administration du produit par voie orale.

La bicuculline est administrée à la souris par voie intraveineuse à raison de 1 mg/kg, 60 min après le produit à étudier donné per os. On note l'effet protecteur obtenu vis-à-vis des crises toniques.

En opérant sur divers lots d'animaux avec des doses différentes du produit à étudier, on peut déterminer la dose efficace médiane (DE 50).

Les résultats sont rassemblés dans le tableau VIII ci-après et montrent les propriétés anticonvulsivantes nettes des produits étudiés.

B) ETUDE BIOCHIMIQUEa) Effet sur le taux de GABA (acide amino-4 butyrique).

Le 40039 a été administré 30 min avant le sacrifice chez la souris. Le taux de GABA a été évalué sur le cerveau entier
5 (lot de 6 animaux) (voir tableau IX ci-après).

Le 40039 provoque une rapide augmentation du taux de GABA dans le cerveau total chez la souris.

b) Effet sur la dopaminergie centrale.

L'effet des produits sur l'activité dopaminergique
10 centrale a été étudié par la mesure de l'accumulation de l'acide homovanillique sur une période de 24 h après l'administration des produits chez la souris.

Le taux d'acide homovanillique (HVA) est évalué dans le cerveau entier, les animaux reçoivent une injection de probenecid
15 (200 mg/kg i.p.) 1 h 30 min avant le sacrifice (lot de 10 animaux).

Les deux produits provoquent des effets voisins sur le taux de HVA, en particulier, ils provoquent une élévation du taux 4 h après leur administration et une forte baisse 24 h après leur administration (voir tableau X ci-après).

c) Toxicité aiguë.

Les produits à étudier sont administrés par voie orale aux doses de 500 et 1000 mg/kg à des lots de souris. On observe les souris pendant 24 h et note la mortalité.

Les résultats exprimés en pourcentage de mortalité
25 figurent dans le tableau XI ci-après.

Ils indiquent qu'à la dose de 500 mg/kg, tous les produits étudiés n'ont montré aucun signe de toxicité aiguë. A 1000 mg/kg, dose très élevée, quelques produits présentent une toxicité de 100%, mais, dans la plupart des cas, la toxicité aiguë
30 reste faible ou nulle.

Les essais ainsi effectués montrent que les produits selon l'invention présentent un ensemble de propriétés pharmacologiques intéressantes et une faible toxicité. Par suite, ils peuvent être utilisés en thérapeutique humaine, notamment pour le traite-
35 ment des affections neurologiques et psychiques.

En particulier, les produits selon l'invention peuvent être utilisés pour le traitement des troubles de l'humeur ou du comportement : nervosisme, irritabilité ainsi que pour les traitements des états anxieux et les insomnies.

5 Ces produits peuvent être administrés par voie orale ou par voie injectable. Les compositions pharmaceutiques peuvent être solides ou liquides et se présenter, par exemple, sous forme de comprimés, gélules, granulés, suppositoires ou préparations injectables.

10 La posologie peut varier dans de larges proportions, en particulier suivant le type et la gravité de l'affection à traiter et suivant le mode d'administration. Le plus souvent chez l'adulte, par voie orale, elle est comprise entre 0,100 et 1 g par jour, éventuellement répartie en plusieurs prises.

15 A titre d'exemples de compositions pharmaceutiques, on peut citer les préparations suivantes :

Gélules

CM 40039 à 100 mg

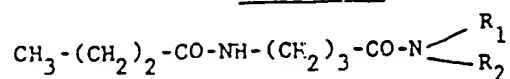
20	CM 40039	100 mg
	Aerosil	0,5 mg
	Stéarate de magnésium	1,5 mg
	Amidon STA RX 1500	48 mg
		<hr/> 150 mg

Comprimés

25 CM 40142 à 200 mg

30	CM 40142	200 mg
	Cellulose microcristalline	100 mg
	Lactose	197 mg
	Stéarate de magnésium	3 mg
		<hr/> 500 mg

TABLEAU I





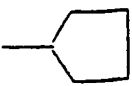
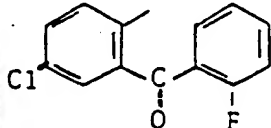


Numéro de code	R ₁	R ₂	Point de fusion (°C) (solvant de cristallisation) ou point d'ébullition [°C (pression)]
40 142	H	$-(\text{CH}_2)_3\text{CH}_3$	120,5 (acétonitrile)
40 205	H	$-(\text{CH}_2)_7-\text{CH}_3$	118 (acétonitrile)
40 206			84 (précipité et lavé à l'éther)
40 207	H	$-\text{C}(\text{CH}_3)_2-\text{CH}_3$	102 (")
40 208			62 (")
40 209	H		134 (")
40 210	H		122 (isopropanol)
40 211			~ 50°C (décomposition)
40 216	$-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-\text{CH}_3$	$-\text{CH}(\text{CH}_3)-\text{CH}_2-\text{CH}_3$	E. : 185-190 (0,01 mm)
40 217	$-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_3$	$-(\text{CH}_2)_2-\text{CH}_3$	E. : 190-194 (0,01 mm)
40 218	H	$-\text{C}_{18}\text{H}_{37}$	124 (acétonitrile)
40 219			60 (éther anhydre)
40 252	H	$-\text{CH}_2\text{CH}_2\text{OH}$	102 (acétonitrile)
40 316	H	$-\text{CH}_2-\text{C}_6\text{H}_5$	132 (acétonitrile)
40 396	H	$-\text{CH}_3$	100 (acétonitrile)
40 398	H	$-(\text{CH}_2)_2\text{CH}_3$	130 (acétonitrile)

TABLEAU I (suite)

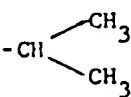


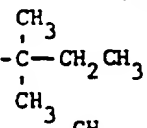
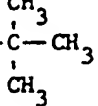
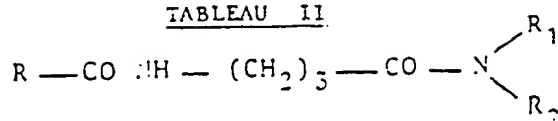
Numéro de code	R ₁	R ₂	Point de fusion (°C) (solvant de cristallisation) ou point d'ébullition [°C (pression)]
40 463	H	-CH ₂ CH ₃	124 (acétonitrile)
40 466	H	-CH 	124 (acétonitrile)
40 521	H	-(CH ₂) ₄ CH ₃	110 (acétonitrile)
40 532	H	-CH ₂ 	124 (acétonitrile)
40 947	H	-(CH ₂) ₅ -CH ₃	110 (acétonitrile)
40 984	-(CH ₂) ₄ -CH ₃	-(CH ₂) ₄ -CH ₃	Huile (chromatographié)
40 987	H	-CH-CH ₂ CH ₃ CH ₃	97 (acétonitrile)
40 988	H	-CH ₂ CH ₂ -CH 	108 (acétonitrile)
40 989	H	 -CH ₂ CH ₃	72 (acétonitrile)
40 990	H	-CH ₂ -C 	70 (acétonitrile)

TABLEAU II





Número de code	R	R ₁	R ₂	Point de fusion (°C) Point d'ébullition [°C (pression)]
40 254	$H_3C - \begin{matrix} CH_3 \\ \\ C - \\ \\ CH_3 \end{matrix}$	H	$(CH_2)_5 - CH_3$	88 (éther)
40 272	$H_3C - \begin{matrix} CH_3 \\ \\ C - \\ \\ CH_3 \end{matrix}$	$-(CH_2)_5CH_3$	$-(CH_2)_5 - CH_3$	E. : 165-167 (0,01 mm)
40 273	$CH_3 - (CH_2)_6 -$	H	$-(CH_2)_5 - CH_3$	118 (acétonitrile)
40 274	$CH_3 - (CH_2)_6$	$-(CH_2)_5CH_3$	$-(CH_2)_5 - CH_3$	E. : 210-215 (0,01 mm)
40 417	$\begin{matrix} H_3C \\ \diagdown \\ CH - CH_2 \\ \diagup \\ H_3C \end{matrix}$	H	$-(CH_2)_5 - CH_3$	110 (acétate d'éthyle)
40 418	$\begin{matrix} H_3C \\ \diagdown \\ CH - CH_2 \\ \diagup \\ H_3C \end{matrix}$	H	$-(CH_2)_2 - CH_3$	122 (acétonitrile)
40 440		H	$-(CH_2)_2 - CH_3$	141 (acétonitrile)
40 443		H	$-(CH_2)_5 - CH_3$	145 (acétonitrile)
40 462	$\begin{matrix} H_3C \\ \diagdown \\ CH - \\ \diagup \\ H_3C \end{matrix}$	$-(CH_2)_3 - CH_3$	$-(CH_2)_3 - CH_3$	E. : 184 (0,01 mm)
40 467	$\begin{matrix} H_3C \\ \diagdown \\ CH - \\ \diagup \\ H_3C \end{matrix}$	H	$-(CH_2)_3 - CH_3$	98 (acétonitrile)
40 885	$\begin{matrix} H_3C - CH_2CH_2 \\ \diagdown \\ CH - \\ \diagup \\ H_3C - CH_2CH_2 \end{matrix}$	H	$-(CH_2)_3CH_3$	128 (acétonitrile)

TABLEAU III

Numéro de code	R	m	n	X	R ₁	R ₂	Point de fusion (°C) point d'ébullition [°C (pression)]
40 215	CH ₃ —	2	2	II	—(CH ₂) ₃ —CH ₃	—(CH ₂) ₃ CH ₃	69 (éther-hexane)
40 253	CH ₃ —(CH ₂) ₂ —	1	0	II	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	170 (éther)
40 271	CH ₃ —(CH ₂) ₂ —	1	0	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	—(CH ₂) ₃ CH ₃	E. : 165-7 (0,01 mm)
40 318	CH ₃ —C(CH ₃) ₂ — CH ₃	1	0	II	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	74 (précipité)
40 319	CH ₃ —C(CH ₃) ₂ — CH ₃	1	0	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	—(CH ₂) ₃ CH ₃	E. : 136-140 (0,01 mm)
40 386	CH ₃ —C(CH ₃) ₂ — CH ₃	3	2	II	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	82 (éther isopropylique-benzène)
40 395	CH ₃ —(CH ₂) ₂	0	1	—CH ₃	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	154 (acéto-nitrile)
40 397	CH ₃ —(CH ₂) ₂	0	2	—CH ₃	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	110 (acéto-nitrile)
40 404	CH ₃ —(CH ₂) ₂	2	0	—CH ₃	II	—(CH ₂) ₃ CH ₃	100 (acéto-nitrile)

TABLEAU IV

N° Produits	Mesure de l'actographie (p. cent scores / témoins)
40 217	- 37 *
40 039	PRR
40 206	- 8
40 271	- 53 **
40 401	- 20
40 398	+ 54 **
40 142	+ 50 **
40 316	+ 16
40 395	- 35
40 397	+ 91 **
40 404	+ 52 **
40 272	- 47 **
40 319	- 51 **
40 253	+ 53 *
40 355	+ 62 **
40 209	+ 56 *
40 254	- 2

TABLEAU IV (suite)

N° Produits	Mesure de l'actographie (p. cent scores/témoins)
40 386	- 57 **
40 417	+ 56 **
40 418	+ 93 **
40 443	+ 78 **
40 463	+ 41 **
40 466	+ 97 **
40 467	+ 115 **
40 521	+ 101 **
40 947	+ 37 *

* $p \leq 0,05$ ** $p \leq 0,01$

TABLEAU V

Effet dose du 40 039 et du 40 142 sur l'actographie.

CM 40 039				
Dose (mg/kg p. os)	20	40	80	160
p. cent scores/ témoins	- 30 X	- 38 XX	- 37 XX	- 28
X p < 0,05 XX p < 0,01				
CM 40 142				
Dose (mg/kg p. os)	100	200	300	400
p. cent scores/ témoins	+ 1	+ 31	+ 38 XX	+ 50 XX
XX p < 0,01				

18
TABLEAU VI

N° Produits	Pourcentage d'animaux en narcose à 500 mg/kg p. os ou dose (p. os) provoquant 50 % d'induction de narcose (DE 50)
40 217	0
40 039	DE 50 = 200
40 216	100
40 206	0
40 271	100
40 401	0
40 398	DE 50 = 350
40 142	DE 50 = 29
40 316	70
40 395	70
40 397	100
40 404	40
40 272	72
40 319	DE 50 = 175
40 253	50
40 355	40
40 254	50
40 318	90
40 443	40
40 462	30
40 466	30
40 984	60
40 989	50

TABLEAU VII

Analyse du tracé encéphalographique par tranche horaire de 24 h.

	Témoins	Traités +0059 (325 mg/kg)	Contrôle
EV	44,2 ± 3,3	40,6 ± 3 XXX - 8,1	40,5 ± 3,6 XXX - 8,8
SL	48,5 ± 2,5	51,5 ± 2 XXX + 6,6	51 ± 3 XX + 5,6
SP	-6 ± 1,1	8,1 ± 1,4 n.s. + 6,6	8,6 ± 1,7 X + 13,2
ST	55,9 ± 3	59,5 ± 2,6 XXX + 6,4	59,6 ± 3,9 XXX + 6,6
SP/ST	12,8 ± 2,1	13,2 ± 1,9 n.s. + 3,1	13,5 ± 1,8 n.s. + 5,5
* p ≤ 0,1 ** p ≤ 0,05 *** p ≤ 0,01			

TABLEAU VIII

N° Produits	Dose efficace médiane de protection des crises toniques (DE 50) (mg/kg p. os)	
	Bicuculline	Electrochoc
40 039	300	250
40 142	325	150
40 253	< 500	500
40 254	< 500	-
40 271	< 500	500
40 379	450	-
40 418	300	-
40 462	150	500
40 463	380	-
40 467	150	< 500
40 521	250	180
40 947	250	400

TABLEAU IX

	Témoins	Traités 40039 500 mg/kg p. os	p.cent/ témoins
Taux de GABA en µg/g cerveau	280 ± 8	321 ± 12 *	14,6
* p ≤ 0,05			

TABLEAU X

Taux de HVA en ng/g					
	0	2 h	4 h	6 h	24 h
40 039 500 mg/kg p.os	658 ⁺ 40	798 ⁺ 34 + 21% XX	894 ⁺ 37 + 36% XX	659 ⁺ 29 0% XX	441 ⁺ 19 - 55% XX
40 142 500 mg/kg p.os	521 ⁺ 29	379 ⁺ 11 - 27% XX	793 ⁺ 52 + 52% XX	571 ⁺ 23 + 9% XX	290 ⁺ 16 - 44% XX
* p ≤ 0,05 ** p ≤ 0,01					

TABLEAU XI

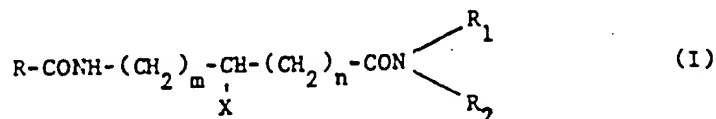
N° produit	p. cent de mortalité	
	à 500 mg/kg p. os	à 1000 mg/kg p. os
40 039	0	100
40 142	0	0
40 206	0	0
40 209	0	20
40 216	0	100
40 217	0	0
40 253	0	0
40 254	0	20
40 271	0	100
40 272	0	0
40 316	0	0
40 319	0	0
40 355	0	0
40 395	0	20
40 397	0	20
40 398	0	0
40 401	0	0
40 404	0	0

TABLEAU XI (suite)

N° Produit	p. cent de mortalité	
	à 500 mg/kg p. os	à 1000 mg/kg p. os
40 417	0	20
40 418	0	0
40 443	0	0
40 462	0	0
40 463	0	0
40 465	0	0
40 467	0	0
40 581	0	0
40 947	0	0
40 984	0	100
40 989	0	30

RE V E N D I C A T I O N S

1. Amides de l'acide amino-4 butyrique répondant à la formule générale :

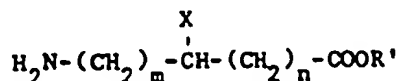


5 dans laquelle :

- R désigne un groupe alkyle droit ou ramifié ayant de 1 à 7 atomes de carbone ou un groupe cycloalkyle ;
- m représente un nombre entier de 0 à 3 ;
- 10 - n représente un nombre entier de 0 à 2, avec la condition que m+n soit égal ou supérieur à 1 ;
- X représente l'hydrogène, un groupe alkyle inférieur (1 à 4 carbones), un groupe phénylalkyle dans lequel le groupe phényle est éventuellement substitué ;
- 15 - R₁ et R₂ considérés séparément désignent l'hydrogène, un groupe alkyle droit ou ramifié ayant de 1 à 18 atomes de carbone, un groupe aralkyle, un groupe cycloalkyle ou un groupe phényle éventuellement substitué,
- ou encore R₁ et R₂ considérés ensemble avec l'atome d'azote auquel
- 20 ils sont liés représentent un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons comprenant éventuellement un second hétéroatome tel que la pyrrolidine, la morpholine, la pipérazine ou la pyridine et ses dérivés partiellement ou totalement hydrogénés.

2. Procédé de préparation des amides selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'on utilise comme produit de départ un

25 aminoacide de formule



30 dans laquelle m, n et x ont les significations données dans la revendication 1 et R' est un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle inférieur (C₁-C₄), que l'on fait réagir ledit produit sur un chlorure d'acide de formule R-COCl de façon à transformer l'amide du produit de départ en un radical amide et que l'on soumet le produit obtenu à une amidification avec un produit de formule $\text{HN} \begin{matrix} \nearrow \text{R}_1 \\ \searrow \text{R}_2 \end{matrix}$.

3. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'amidification est effectuée par réaction d'un produit dans lequel R' est alkyle inférieur avec l'amine $\text{HN} \begin{smallmatrix} \text{---} \text{R}_1 \\ \text{---} \text{R}_2 \end{smallmatrix}$ en opérant en solution dans l'alcool ou en utilisant un excès d'amine comme solvant, et à une température comprise entre environ 0 et environ 50°C.

4. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'on effectue l'amidification d'un acide (R' = H) que l'on transforme au préalable en ester d'un alcool inférieur.

5. Procédé selon la revendication 2, caractérisé en ce que l'on effectue l'amidification sur un anhydride mixte de l'acide (R' = H) par action sur l'acide d'un chloroformiate d'éthyle en présence d'un agent alcalin tel que la triéthylamine.

6. Médicaments nouveaux utiles notamment pour le traitement des affections neurologiques et psychiques, caractérisés en ce qu'ils comportent, en tant que principe actif, au moins un produit selon la revendication 1.

7. Médicaments selon la revendication 6, caractérisés en ce qu'ils sont conditionnés en vue d'une administration journalière à l'homme à une dose de 0,1 à 1 g en une ou plusieurs prises.

8. Médicaments selon la revendication 7, caractérisés en ce qu'ils sont conditionnés en vue d'une administration orale.

9. Médicaments selon la revendication 7, caractérisés en ce qu'ils sont conditionnés en vue d'une administration par injection.